This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.



(B) BUNDESREPUBLIK

Offenlegungsschrift

⑤ Int. Cl. 3: C 07 D 213/81

DEUTSCHLAND



C 07 D 213/79 C 07 D 213/61 C 07 D 401/12

C 07 D 213/61 C 07 D 401/12 C 07 D 413/12 A 61 K 31/41



DEUTSCHES

Œ

Anmeldetag:

Offenlegungstag:

Aktenzeichen:

PATENTAMT

③ Unionspriorität: ② ③ ③

28.10.81 CH 6877-81

(7) Anmelder:

Byk Gulden Lomberg Chemische Fabrik GmbH, 7750 Konstanz, DE @ Erfinder:

Amschler, Hermann, Dipl.-Chem. Dr., 7760 Radolfzell, DE; Sanders, Karl, Dr.; Ulrich, Wolf-Rüdiger, Dipl.-Chem. Dr., 7750 Konstanz, DE



P 32 39 573.6

26. 10. 82

19. 5.83

Substituierte Picolinsäuren, Verfahren zu ihrer Herstellung, ihre Verwendung und sie enthaltende Arzneimittel

Substituierte Picolinsäuren der allgemeinen Formel I

$$\begin{cases} -X-A-N \\ R^2 \end{cases}$$
 (1).

worin R1 Alkyl mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen - jedoch nicht Butyl, wenn R² und R³ die Bedeutung Alkyl haben und X NH bedeutet -, Cycloalkylalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen im Cycloalkyl- und 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylenteil, Phenyl oder substituiertes Phenyl mit bis zu drei Substituenten aus der Gruppe Halogen, Hydroxy, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und Alkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, R2 Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Alkenyl mit 3 bis 5 Kohlenstoflatomen bedeutet. R3 Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Alkenyl mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder R² und R³ gemeinsam und unter Einschluß des Stickstoffatoms, an das sie gebunden sind; Pyrrolidino, Morpholino, Piperidino, Hexahydroazepino oder in 4-Position durch R4 substituiertes 1-Piperazinyl bedeuten, R4 Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Phenyl, Benzyl oder substituiertes Phenyl mit bis zu drei Substituenten aus der Gruppe Halogen, Hydroxy, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und Alkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, A geradkettiges oder verzweigtes Alkylen mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen und X O (Sauerstoff) oder NH bedeutet, sowie die

Säureadditionssalze dieser Verbindungen, wobei R¹, R² und R³ nicht gleichzeitig Alkyl bedeuten, wenn X O (Sauerstoff) und A Ethylen darstellt, sind neue Verbindungen mit blutdrucksenkender Wirksamkeit. Verfahren zur Herstellung dieser Verbindungen werden angegeben. (32 39 573)

Patentansprüche

(1.) Verbindungen der allgemeinen Formel I

5

 R^7 C A A R^2 R^3

10

worin

- Alkyl mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen jedoch nicht Butyl, wenn R²
 und R³ die Bedeutung Alkyl haben und X NH bedeutet -, Cycloalkylalkyl
 mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen im Cycloalkyl- und 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylenteil, Phenyl oder substituiertes Phenyl mit bis zu
 drei Substituenten aus der Gruppe Halogen, Hydroxy, Alkyl mit 1 bis 4
 Kohlenstoffatomen und Alkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,
- 20 R² Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Alkenyl mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen bedeutet.
 - R³ Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Alkenyl mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder
- R² und R³ gemeinsam und unter Einschluß des Stickstoffatoms, an das sie gebunden sind, Pyrrolidino, Morpholino, Piperidino, Hexahydroazepino oder in 4-Position durch R⁴ substituiertes 1-Piperazinyl bedeuten,
- R⁴ Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Phenyl, Benzyl oder substituiertes Phenyl mit bis zu drei Substituenten aus der Gruppe Halogen, Hydroxy, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und Alkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,
 - A geradkettiges oder verzweigtes Alkylen mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen und
 - X 0 (Sauerstoff) oder NH bedeutet,
- sowie die Säureadditionssalze dieser Verbindungen, wobei R^1 , R^2 und R^3 nicht gleichzeitig Alkyl bedeuten wenn X O(Sauerstoff) und A Ethylen darstellt.

5

10

15

20

10/82

2. Verbindungen der allgemeinen Formel I*

Worln

Alkyl mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen (jedoch nicht Butyl, wenn R^{2*} und R^{3*} die Bedeutung Methyl oder Ethyl haben und X NH darstellt) bedeutet,

R² Methyl oder Ethyl bedeutet,

R^{3*} Methyl oder Ethyl bedeutet oder

R^{2*} und R^{3*} gemeinsam und unter Einschluß des Stickstoffatoms, an das sie gebunden sind, Pyrrolidino, Piperidino oder in 4-Position durch R^{4*} substituiertes 1-Piperazinyl bedeuten,

R^{4*} Phenyl oder durch Methoxy oder Ethoxy substituiertes Phenyl bedeutet,

A* Ethylen oder Trimethylen und

X* O(Sauerstoff) oder NH bedeutet,

sowie die Saureadditionssalze dieser Verbindungen, wobei R^{2*} und R^{3*} nicht 25 Methyl oder Ethyl bedeuten, wenn X* O(Sauerstoff) und A* Ethylen darstellt.

3. Verbindungen der allgemeinen Formel I**

3DOCID: <DE___3239573A1_I

10/82

worin
R^{1**} Cycloalkylalkyl mit 5 oder 6 Kohlenstoffatomen im Cycloalkyl- und 1
oder 2 Kohlenstoffatomen im Alkylenteil, Phenyl oder substituiertes
Phenyl mit bis zu zwei Substituenten aus der Gruppe Chlor, Methoxy

5 oder Ethoxy bedeutet,

R Methyl oder Ethyl bedeutet,

R^{3**} Methyl oder Ethyl bedeutet,

A** Ethylen oder Trimethylen und

X** O(Sauerstoff) oder NH bedeutet,

10 sowie die Säureadditionssalze dieser Verbindungen.

4. Verbindungen der allgemeinen Formel I***

15

R¹***

C
0

X ***

A ***

R² ***

R³ ***

20

25

30

worin

R¹ Cycloalkylalkyl mit 5 oder 6 Kohlenstoffatomen im Cycloalkyl- und 1 oder 2 Kohlenstoffatomen im Alkylenteil, Phenyl oder substituiertes Phenyl mit bis zu zwei Substituenten aus der Gruppe Chlor, Methoxy oder Ethoxy bedeutet,

R^{2***} und R^{3***} gemeinsam und unter Einschluß des Stickstoffatoms, an das sie gebunden sind, Pyrrolidino, Piperidino oder in 4-Position durch R^{4***} substituiertes 1-Piperazinyl bedeuten,

R^{4***} Wasserstoff, Methyl, Phenyl oder durch Methoxy oder Ethoxy substituiertes Phenyl bedeutet,

A*** Ethylen ocer Trimethylen und

X*** O(Sauerstoff) oder NH bedeutet,

35 sowie die Säureadditionssalze dieser Verbindungen.

10/82

5. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man Picolinsäurederivate der allgemeinen Formel II

5

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
N
\end{array}$$
(II),

10 mit Aminen der allgemeinen Formel III

$$Z - A - N < \frac{R^2}{R^3}$$
 (III),

- umsetzt und gewünschtenfalls anschließend in die Säureadditionssalze überführt, wobei die Reste Y und Z so zu wählen sind, daß das Glied X gebildet wird, und wobei R^1 , R^2 , R^3 , A und X die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben.
- 20 6. Verbindungen nach einem oder mehreren der Ansprüche 1, 2, 3 oder 4 zur Anwendung bei der Behandlung des Bluthochdrucks.
- 7. Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere Verbindungen nach einem oder mehreren der Ansprüche 1, 2, 3 oder 4 und/oder ihre pharmakologisch verträglichen Säureadditionssalze.

30.

PATENTANMELDUNG

Byk Gulden Lomberg Chemische Fabrik Gesellschaft mit beschränkter Haftung Byk-Gulden-Straße 2 D-7750 Konstanz Bundesrepublik Deutschland

Substituierte Picolinsäuren, Verfahren zu ihrer Herstellung, ihre Verwendung und sie enthaltende Arzneimittel

32395,73

.6.

221 DE

10

15

20

10/82

Substituierte Picolinsäuren, Verfahren zu ihrer Herstellung, ihre Verwendung und sie enthaltende Arzneimittel

Anwendungsgebiet der Erfindung

Die Erfindung betrifft substituierte Picolinsäuren, Verfahren zu ihrer Herstellung, ihre Verwendung und sie enthaltende Arzneimittel.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden in der pharmazeutischen Industrie als Zwischenprodukte und zur Herstellung von Medikamenten verwendet.

Bekannter technischer Hintergrund

In der Deutschen Offenlegungsschrift DE-OS 23 06 671 werden di- und trisubstituierte Picolinsäure- und Thio-picolinsäurederivate als Dopamin-\(\beta\)-Hydroxylasehemmer mit antihypertensiver Wirkung beschrieben.- In den US-Patenten USP 4,044,140 und USP 4,127,662 werden Triphenyl-methyl-substituierte Picolinsäurederivate beschrieben, die als Anti-Aknemittel Verwendung finden sollen. - Die Japanische Offenlegungsschrift 50 - 130 770 offenbart (Halogen)butyl-substituierte Picolinsäureamide, die eine hypotensive Wirkung besitzen sollen. - In der sowjetischen Patentschrift SU 598 892 wird ein n-Butyl-picolinsäureamid beschrieben, das als Antiarrhythmicum eingesetzt werden soll. - Im britischen Patent GB 1,037,380 werden Pyridincarbonsäurederivate beansprucht, die in pharmazeutischen Produkten Verwendung finden sollen.

25

Es wurde nun eine Klasse neuer substituierter Picolinsäuren synthetisiert, die weder in den erwähnten Publikationen genannt noch durch sie nahegelegt werden. Ferner wurde gefunden, daß diese substituierten Picolinsäuren interessante, besonders vorteilhafte pharmakologische Eigenschaften aufweisen.

- Beschreibung der Erfindung

Gegenstand der Erfindung sind substituierte Picolinsäuren der allgemeinen Formel I,

35

221 DE 32395,73

$$R^1$$

$$C$$

$$A$$

$$R^2$$

$$R^3$$

$$R^3$$

worin

5

Alkyl mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen - jedoch nicht Butyl, wenn R²
und R³ die Bedeutung Alkyl haben und X NH bedeutet -, Cycloalkylalkyl
mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen im Cycloalkyl- und 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylenteil, Phenyl oder substituiertes Phenyl mit bis zu
drei Substituenten aus der Gruppe Halogen, Hydroxy, Alkyl mit 1 bis 4
Kohlenstoffatomen und Alkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R² Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Alkenyl mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R³ Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Alkenyl mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder

20 R² und R³ gemeinsam und unter Einschluß des Stickstoffatoms, an das sie gebunden sind, Pyrrolidino, Morpholino, Piperidino, Hexahydroazepino oder in 4-Position durch R⁴ substituiertes 1-Piperazinyl bedeuten,

Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Phenyl, Benzyl oder substituiertes Phenyl mit bis zu drei Substituenten aus der Gruppe Halogen, Hydroxy, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und Alkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

A geradkettiges oder verzweigtes Alkylen mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen und

30. X 0 (Sauerstoff) oder NH bedeutet, sowie die Säureadditionssalze dieser Verbindungen, wobei R¹, R² und R³ nicht gleichzeitig Alkyl bedeuten wenn X O(Sauerstoff) und A Ethylen darstellt.

Alkylreste können geradkettig (z.B. Methyl, Ethyl, Propyl, Pentyl, Hexyl und Heptyl) oder verzweigt (z.B. Isopropyl, Isobutyl, sec.-Butyl, tert.-Butyl, Neopentyl, 3-Methylbutyl oder 3,3-Dimethylbutyl) sein.

Cycloalkylreste der Cycloalkylalkylgruppen sind der Cyclopropyl, Cyclobutyl-, Cycloheptyl- und insbesondere der Cyclopentyl- und Cyclohexylrest. Alkylenreste der Cycloalkylalkylgruppensind der Tetramethylen-, Trimethylen-, Ethylen- und insbesondere der Methylenrest. Ein bevorzugter Cycloalkylalkylrest ist der Methylcyclohexylrest.

Halogenatome im Sinne der Erfindung sind das Fluor-, Chlor- und Bromatom.

Alkoxygruppen sind beispielsweise die Butoxy-, Propoxy- und insbeson
dere die Ethoxy- und die Methoxygruppe.

Als Alkenylreste seien beispielsweise der Allyl-, der 2-Methylallylund der 1-Butenylrest genannt.

15 Als Alkylengruppenseien beispielsweise die Methylen-, Ethylmethylen-, Propylen-, Tetramethylen- und Pentamethylen-, insbesondere die Trimethylen- und Ethylengruppe genannt.

Als Salze kommen alle Säureadditionssalze in Betracht. Besonders 20 erwähnt seien die pharmakologisch verträglichen Salze der in der Galenik üblicherweise verwendeten anorganischen und organischen Säuren. Pharmakologisch unverträgliche Salze, die beispielsweise bei der Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen im industriellen Maßstab als Verfahrensprodukte zunächst anfallen können, werden durch dem 25 Fachmann bekannte Verfahren in pharmakologisch verträgliche Salze übergeführt. Als solche eignen sich beispielsweise in Wasser leicht oder auch schwer lösliche Säureadditionssalze, wie das Hydrochlorid, Hydrobromid, Hydroiodid, Phosphat, Nitrat, Sulfat, Acetat, Citrat, Gluconat, Benzoat, Hibenzat (2-(4-Hydroxybenzoyl)-benzoat), Propionat, 30 Butyrat, Sulfosalicylat, Maleat, Laurat, Malat, Fumarat, Succinat. Oxalat, Tartrat, Amsonat (4,4'-Diamino-stilben-2,2'-disulfonat), Embonat (1,1'-Methylen-bis-2-hydroxy-3-naphthoat), Metembonat, Stearat, Tosilat (p-Toluolsulfonat), 2-Hydroxy-3-naphthoat, 3-Hydroxy-2-naphthoat, Mesilat (Methansulfonat), ferner Salze mit Bumetanid (3-(Butylamino)-4- phenoxy -5-sulfamoyl-benzoesaure), Furosemid (4-Chlor-N-fur-35 furyl-5-sulfamoylanthranilsaure), Azosemid [2-Chlor-5-(1H-tetrazol-5-yl)-N +-2-thenylsulfamil_amid],Galosemid[N-[4-(3-Trifluormethyl3239573 - **8**-- **9**. 10/82

221 DE

10

15

20

anilino)-3-pyridylsulfonyl]-propionamid], Besunid (4-Benzyl-3-(butylamino)-5-sulfamoyl-benzoesäure), Piretanid (4-Phenoxy-3-(1-pyrro-lidinyl)-5-sulfamoyl-benzoesäure), Etacrynsäure ([2,3-Dichlor-4-(2-methylenbutyryl)-phenoxy]-essigsäure), Tienilinsäure ([2,3-Dichlor-4-(2-thenoyl)-phenoxy]-essigsäure), 4-Chlor-3-sulfamoyl-benzoesäure.

Eine Ausgestaltung (Ausgestaltung a) der Erfindung sind Verbindungen der allgemeinen Formel I, worin R¹ Alkyl mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen -jedoch nicht Butyl, wenn R² und R³ die Bedeutung Alkyl haben und X NH darstellt-bedeutet, R² Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Alkenyl mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen bedeutet, R³ eine der Bedeutungen von R² hat oder R² und R³ gemeinsam und unter Einschluß des Stickstoffatoms, an das sie gebunden sind, Pyrrolidino, Morpholino, Piperidino, Hexahydroazepino oder in 4-Position durch R⁴ substituiertes 1-Piperazinyl bedeuten, R⁴ Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Phenyl, Benzyl oder substituiertes Phenyl mit bis zu drei Substituenten aus der Gruppe Halogen, Hydroxy, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und Alkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, A geradkettiges oder verzweigtes Alkylen mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen und X O(Sauerstoff) oder NH bedeutet, sowie die Säureadditionssalze dieser Verbindungen, wobei R² und R³ nicht gleichzeitig Alkyl bedeuten wenn X O(Sauerstoff) und A Ethylen darstellt.

Eine weitere Ausgestaltung (Ausgestaltung b) der Erfindung sind Verbindungen der allgemeinen Formel I, worin R¹ Cycloalkylalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen im Cycloalkyl- und 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylenteil, Phenyl oder substituiertes Phenyl mit bis zu drei Substituenten aus der Gruppe Halogen, Hydroxy, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und Alkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, R² Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Alkenyl mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen bedeutet, R³ eine der Bedeutungen von R² hat, A geradkettiges oder verzweigtes Alkylen mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen und X O(Sauerstoff) oder NH bedeutet, sowie die Säureadditionssalze dieser Verbindungen.

Eine weitere Ausgestaltung (Ausgestaltung c) der Erfindung sind Verbindungen der allgemeinen Formel I, worin R¹ Cycloalkylalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen im Cycloalkyl- und 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylenteil, Phenyl oder substituiertes Phenyl mit bis zu drei Substituenten aus der Gruppe 5 Halogen, Hydroxy, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und Alkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, R² und R³ gemeinsam und unter Einschluß des Stickstoffatoms, an das sie gebunden sind, Pyrrolidino, Morpholino, Piperidino, Hexahydroazepino oder in 4-Position durch R4 substituiertes 1-Piperazinyl bedeuten, R⁴ Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Phenyl, 10 Benzyl oder substituiertes Phenyl mit bis zu drei Substituenten aus der Gruppe Halogen, Hydroxy, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und Alkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, A geradkettiges oder verzweigtes Alkylen mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen und X O(Sauerstoff) oder NH bedeutet, sowie die Säureadditionssalze dieser Verbindungen. 15

Bevorzugte Verbindungen der Ausgestaltung a sind solche der allgemeinen Formel I*

20 (I*),25

worin

Alkyl mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen (jedoch nicht Butyl, wenn R^{2*} und R^{3*} die Bedeutung Methyl oder Ethyl haben und X NH darstellt) 30 bedeutet,

Methyl oder Ethyl bedeutet,

Methyl oder Ethyl bedeutet oder

3239573 10/82

gemeinsam und unter Einschluß des Stickstoffatoms, an das sie gebunden sind, Pyrrolidino, Piperidino oder in 4-Position durch R^{4*} substituiertes 1-Piperazinyl bedeuten,

R^{4*} Phenyl oder durch Methoxy oder Ethoxy substituiertes Phenyl bedeutet,

A* Ethylen oder Trimethylen und

5 χ* O(Sauerstoff) oder NH bedeutet, sowie die Säureadditionssalze dieser Verbindungen, wobei R^{2*} und R^{3*} nicht Methyl oder Ethyl bedeuten wenn X* O(Sauerstoff) und A* Ethylen darstellt.

Bevorzugte Verbindungen der Ausgestaltung b sind solche der allgemeinen 10 Formel I**

20

25

15

worin _P1** Cycloalkylalkyl mit 5 oder 6 Kohlenstoffatomen im Cycloalkyl- und 1 oder 2 Kohlenstoffatomen im Alkylenteil, Phenyl oder substituiertes Phenyl mit bis zu zwei Substituenten aus der Gruppe Chlor, Methoxy oder Ethoxy bedeutet,

Methyl oder Ethyl bedeutet,

R^{3**} Methyl oder Ethyl bedeutet,

A** Ethylen oder Trimethylen und

χ** O(Sauerstoff) oder NH bedeutet,

30 sowie die Säureadditionssalze dieser Verbindungen.

Bevorzugte Verbindungen I** sind solche, in denen A** Trimethylen und X** NH bedeutet und R^{1**} , R^{2**} und R^{3**} die oben angegebenen Bedeutungen haben, sowie die pharmakologisch verträglichen Säureadditionssalze dieser Verbindungen.

5

Besonders bevorzugte Verbindungen I** sind solche, in denen R^{1**} Methylcyclohexyl, Phenyl oder 4-Chlorphenyl bedeutet, R^{2**} und R^{3**} Methyl oder Ethyl bedeuten, A** Trimethylen und X** NH darstellt, sowie die pharmakologisch verträglichen Säureadditionssalze dieser Verbindungen.

10

Bevorzugte Verbindungen der Ausgestaltung c sind solche der allgemeinen Formel I***

15

20

25

Cycloalkylalkyl mit 5 oder 6 Kohlenstoffatomen im Cycloalkyl- und 1 oder 2 Kohlenstoffatomen im Alkylenteil, Phenyl oder substituiertes Phenyl mit bis zu zwei Substituenten aus der Gruppe Chlor, Methoxy oder Ethoxy bedeutet.

und R^{3***} gemeinsam und unter Einschluß des Stickstoffatoms, an das sie gebunden sind, Pyrrolidino, Piperidino oder in 4-Position durch R^{4***} substituiertes 1-Piperazinyl bedeuten,

Wasserstoff, Methyl, Phenyl oder durch Methoxy oder Ethoxy substituiertes Phenyl bedeutet,

Ethylen oder Trimethylen und

O(Sauerstoff) oder NH bedeutet.

sowie die Säureadditionssalze dieser Verbindungen.

3239573 - 12/13. 10/82

Bevorzugte Verbindungen I*** sind solche, in denen A*** Trimethylen und X^{***} NH bedeutet und R^{1***} , R^{2***} , R^{3***} und R^{4***} die oben angegebenen Bedeutungen haben, sowie die pharmakologisch verträglichen Säureadditionssalze dieser Verbindungen.

5

10

Besonders bevorzugte Verbindungen I*** sind solche, in denen R1*** Methylcyclohexyl, Phenyl oder 4-Chlorphenyl bedeutet, R^{2***} und R^{3***}gemeinsam und unter Einschluß des Stickstoffatoms, an das sie gebunden sind, Piperidino oder in 4-Position durch R^{4***} substituiertes 1-Piperazinyl bedeuten. R^{4***} 2-Methoxy- oder 2 Ethoxy-substituiertes Phenyl bedeutet, A*** Trimethylen und X*** NH darstellt, sowie die pharmakologisch verträglichen Säureadditionssalze dieser Verbindungen.

Die Ausgestaltungen b und c sind gegenüber der Ausgestaltung a bevorzugt.

15

Als Vertreter der erfindungsgemäßen Verbindungen seien beispielsweise genannt:

5-n-Propylpyridin-2-carbonsaure-(3-diethylaminopropyl)ester 20 5-Ethylpyridin-2-carbonsaure-(5-dimethylaminopentyl)amid 5-n-Hexylpyridin-2-carbonsaure-(2-diethylaminoethyl)amid 5-Isopropylpyridin-2-carbonsaure-(3-dimethylaminobutyl)amid 5-n-Butylpyridin-2-carbonsäure-(3-piperidinopropyl)amid 5-n-Hexylpyridin-2-carbonsaure-(2-pyrrolidinoethyl)amid 25 5-Ethylpyridin-2-carbonsaure-(5-morpholinopentyl)ester 5-Methylpyridin-2-carbonsaure-(2-piperidinobutyl)amid 5-Cyclopentylmethylpyridin-2-carbonsäure-(3-diethylaminopropyl)ester 5-(2-Cyclohexylethyl)-pyridin-2-carbonsaure-(4-dimethylaminobutyl)amid 5-Cycloheptylmethylpyridin-2-carbonsaure-(3-diethylaminopropyl)amid 30 5-(3-Cyclobutylpropyl)-pyridin-2-carbonsäure-(2-diisopropylaminoethyl)ester 5-Cyclopropylmethylpyridin-2-carbonsaure-(3-pyrrollidinopropyl)amid 5-Cyclohexylmethylpyridin-2-carbonsaure-(3-[4-(2-methylphenyl)piperazinyl-1-]-propyl)amid 5-(2-Cyclopentylethyl)-pyridin-2-carbonsaure-L3-(4-phenylpiperazinyl-1) 35 propyl]amid

5-Cyclohexylmethylpyridin-2-carbonsaure-(4-L4-(2-methoxyphenyl)piperazinyl-

1]-butyl)amid

10/82

- 5-(3-Cyclobutylpropyl)-pyridin-2-carbonsaure-(3-[4-(2-methoxyphenyl)-piperazinyl-1]-propyl)amid
- 5-(4-Chlorphenyl)-pyridin-2-carbonsäure-(4-diethylaminobutyl)amid
- 5-(2,4-Dichlorphenyl)-pyridin-2-carbonsäure- (3-dimethylaminopropyl)amid
- 5-(4-Hydroxyphenyl)-pyridin-2-carbonsaure-(4-diisopropylaminobutyl)ester
- 5 5-(4-Ethoxyphenyl)-pyridin-2-carbonsäure-(2-diethylaminopropyl)amid 5-(2,4-Dichlorphenyl)-pyridin-2-carbonsäure-(3-[4-(2-methoxyphenyl)-piperazinyl-1]-propyl)amid
 - 5-(4-Chlorphenyl)-pyridin-2-carbonsaure-[3-(4-methylpiperazinyl-1)-propyl]-amid
- 5-Phenylpyridin-2-carbonsaure-(4-[4-(2-methoxyphenyl)piperazinyl-1]-butyl)-amid
 - 5-(4-Hydroxyphenyl)-pyridin-2-carbonsaure-(3-[4-(2-methylphenyl)piperazinyl-1]-propyl)amid
 - 5-(2,4,6-Trichlorphenyl)-pyridin-2-carbonsaure-(3-[4-(2-methoxyphenyl)-
- 15 piperaziny1-1]-propy1)amid,
 - insbesondere
 - 5-Cyclohexylmethylpyridin-2-carbonsaure-(3-[4-(2-methoxyphenyl)-piperazinyl-1]-propyl)-amid
- 5-(4-Chlorphenyl)-pyridin-2-carbonsäure-(3-diethylaminopropyl)-amid
 5-(4-Chlorphenyl)-pyridin-2-carbonsäure-(3-[4-(2-methoxyphenyl)-piperazinyl1]-propyl)-amid
 - 5-Phenylpyridin-2-carbonsaure-(3-[4-(2-methoxyphenyl)-piperazinyl-1]-propyl)-amid
- 25 sowie sie Säureadditionssalze dieser Verbindungen.

Wenn in der nachfolgenden Beschreibung von den Verbindungen "der (allgemeinen) Formel I" gesprochen wird, so umfaßt dieser Ausdruck (bzw. er steht stellvertretend für) die Verbindungen der Ausgestaltungen a, b und c, die

30 Verbindungen I*, I** und I***, ihre bevorzugten und besonders bevorzugten Vertreter sowie die expressis verbis genannten Verbindungen; darüberhinaus umfaßt dieser Ausdruck die Säureadditionssalze dieser Verbindungen.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung von substituierten Picolinsäuren der allgemeinen Formel I, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man Picolinsäurederivate der allgemeinen Formel II

 $R^{1} \downarrow \qquad \qquad (II),$

10

5

mit Aminen der allgemeinen Formel III

$$Z - A - N < \frac{R^2}{R^3}$$
 (III),

15

umsetzt und gewünschtenfälls anschließend in die Säureadditionssalze überführt, wobei die Reste Y und Z so zu wählen sind, daß das gewünschte Glied X gebildet wird, und wobei R^1 , R^2 , R^3 , A und X die oben angegebenen Bedeutungen haben.

20 Welche Reste Y und Z gewählt werden müssen, ist dem Fachmann aufgrund seines Fachwissens geläufig. Die folgende Aufstellung gibt einen Oberblick über geeignete Reste Y und Z bei gewünschtem X:

X = 0 (Sauerstoff)

25 a) Y = OH, Z = OH (Veresterung)

- b) Y = Halogen, Z = OH
- c) Y = OR' (R' ist z.B. Methyl, Ethyl), Z = OH (Umesterung)
- d) $Y = 0^{\Theta}$ (Salz eines Picolinsäurederivates), Z = Abgangsgruppe (z.B. Halogen, wie Brom oder Chlor) (Alkylierung)

$$X = NH$$

- e) Y = OH, Z = NH₂
- f) $Y = \text{Halogen}, Z = NH_2$.
- g) $Y = OR^{*}$ (R' ist z.B. Methyl, Ethyl), $Z = NH_{2}$
- 35 h) Y = -0-CO-OR' (R' ist z.B. Methyl, Ethyl), $Z = NH_2$

10/82

Die Umsetzung nach a) wird analog zu üblichen Veresterungsreaktionen durchgeführt, vorzugsweise in einem wasserfreien Lösungsmittel, (z.B. Dichlorethan, Toluol, Benzol, Dioxan) unter saurer Katalyse (Mineralsäure, saurer Ionenaustauscher), bei Temperaturen zwischen 50 und 150°C, vorteilhafterweise bei der Siedetemperatur des verwendeten Lösungsmittels, und unter Verwendung eines Wasserabscheiders oder eines wasserbindenden Molekularsiebes.

Die Umsetzung nach b) wird zweckmäßigerweise in einem inerten, wasserfreien Lösungsmittel durchgeführt (z.B. Acetonitril, Dichlorethan,
Tetrahydrofuran, Benzol), wobei als Säurehalogenid bevorzugt ein Säurebromid oder - chlorid verwendet wird. Je nach Reaktivität des eingesetzten Alkohols erfolgt die Umsetzung unter gleichzeitiger Kühlung
oder unter leichtem Erwärmen, bevorzugt jedoch bei Raumtemperatur. Die
Reaktion wird unter Zusatz eines säurebindenden Mittels (z.B. eines
Amins, wie Triethylamin) oder mit einem Überschuß an Verbindung III
durchgeführt.

Die Umesterungsreaktion nach c) erfolgt vorzugsweise unter Basenkata-20 lyse, z.B. durch Zusatz katalytischer Mengen an Natrium, in inerten, hochsiedenden Lösungsmitteln (z.B. Xylol) oder auch ohne Lösungsmittel, bei Temperaturen zwischen 50 und 180°C.

Die Alkylierungsreaktion nach d) wird entweder als Einphasenreaktion (direkte Umsetzung des Picolinsäuresalzes mit dem Alkylierungsmittel) oder als Zweiphasenreaktion unter Zusatz eines Phasentransferkataly - sators (Einsatz der freien Säure und einer geeigneten Base) vorgenommen.

Die Amidbildungsreaktion nach e) erfolgt durch Erhitzen (vorzugsweise auf 50 bis 100°C) der entsprechenden Säure und des Amins in inerten, wasserfreien Lösungsmitteln (wie z.B. Tetrahydrofuran, Dioxan, Toluol), vorteilhafterweise in Gegenwart eines wasserbindenden Mittels (z.B. eines Carbodiimids).

Die Umsetzung nach f) kann analog der unter b) beschriebenen Reaktion durchgeführt werden. Die Umsetzung nach g) erfolgt vorteilhafterweise wie bei c) beschrieben ohne Zusatz eines Lösungsmittels bei erhöhter Temperatur, gegebenenfalls unter Basenkatalyse.

5

Die Umsetzung mit dem gemischten Anhydrid nach h) erfolgt vorzugsweise in wasserfreien Lösungsmitteln (z.B. in Dichlormethan, Chloroform, Dioxan) bei Temperaturen zwischen 0° und 50°C, bevorzugt bei Raumtemperatur. Statt eines gemischten Anhydrides kann natürlich auch das reine Anhydrid der entsprechenden Picolinsäure verwendet werden.

Säureadditionssalze erhält man durch Auflösen der freien Base in einem geeigneten Lösungsmittel, z.B. in einem chlorierten Kohlenwasserstoff, wie Methylenchlorid oder Chloroform, oder einem niedermolekularen aliphatischen Alkohol (Ethanol, Isopropanol), das die gewünschte Säure enthält, oder dem die gewünschte Säure anschließend zugegeben wird.

Die Salze werden durch Filtrieren, Umfällen, Ausfällen mit einem Nichtlösungsmittel für das Anlagerungssalz oder durch Verdampfen des Lösungsmittels gewonnen.

Erhaltene Salze können durch Alkalisierung, z.B. mit wäßrigem Natriumhydrogencarbonat, in die freien Basen umgewandelt werden, welche wiederum in Säureadditionssalze übergeführt werden können. Auf diese Weise 25 lassen sich pharmakologisch nicht verträgliche Säureadditionssalze in pharmakologisch verträgliche Säureadditionssalze umwandeln.

Die Ausgangsverbindungen II und III sind entweder bekannt oder sie können nach bekannten Verfahren nergestellt werden.

_30

Zur Herstellung der Verbindungen der Ausgestaltungen a, b und c bzw. ihrer bevorzugten Vertreter I*, I** und I** geht man von Verbindungen II, II*, II** bzw. II** und III, III*, III** bzw. III** aus, in denen die Substituenten und Symbole R^1 , R^2 , R^3 und A, R^{1*} , R^{2*} , R^{3*} und A*,

 R^{1**} , R^{2**} , R^{3**} und A^{**} bzw. R^{1***} , R^{2***} , R^{3***} und A^{***} die oben angegebenen Bedeutungen haben, wobei die Glieder X, X^* , X^{**} bzw. X^{***} durch geeignete Reste Y bzw. Z, die die oben angegebenen Bedeutungen haben, gebildet werden.

5

Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung näher ohne sie einzuschränken. Schmp. steht für "Schmelzpunkt", Sdp. für "Siedepunkt".

10

15

20

25

30

Beispiele zur Ausführung der Erfindung

- 1. 5-n-Butylpyridin-2-carbonsäure-(2-diethylaminoethyl)ester
- a) 5 g 5-n-Butylpyridin-2-carbonsäure werden unter Außenkühlung mit 5 20 ml Thionylchlorid übergossen und über Nacht stehengelassen. Die Suspension wird im Vakuum eingedampft, der dunkle Rückstand in 50 ml Acetonitril aufgenommen und zu einer Lösung von 9 g 2-Diethylaminoethanol in 20 ml Acetonitril getropft. Die Mischung wird 6 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und anschließend im Vakuum ein-10 gedampft. Der halbfeste Rückstand wird in 100 ml 2 n Salzsäure aufgenommen und 3 mal mit je 100 ml Chloroform extrahiert. Die wäßrige Phase wird anschließend mit 2 n Natronlauge auf pH 9 gestellt und das sich abscheidende 01 3 mal mit je 100 ml Chloroform extrahiert. Die vereinigten Chloroformphasen werden über geglühtem Kaliumcarbo-15 nat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Das zurückbleibende braune Ol wird einer Kugelrohrdestillation unterworfen. Die Titelverbindung destilliert bei 150°C/0,015 mmHg (2 Pa) als leicht gelbliches 01.

Ausbeute 3,8 g (53 %).

- 20 b) 5,0 g 5-n-Butylpyridin-2-carbonsauremethylester werden mit 9,1 g 2-Diethylaminoethanol und 100 mg Natrium im Olbad 2 Stunden auf 130°C erhitzt. Anschließend wird die Mischung im Vakuum eingedampft und wie unter a) beschrieben weiterbehandelt. Nach Destillation erhält man 4,0 g (56 %) der Titelverbindung.
- 25 c) 5,0 g 5-n-Butylpyridin-2-carbonsaure werden mit 4,4 g 2-Diethylaminoethanol-hydrochlorid und 1 g p-Toluolsulfonsäure in 50 ml 1,2-Dichlorethan in einem Rundkolben mit Thielepape-Aufsatz 12 Stunden am Rückfluß erhitzt. Das sich im Aufsatz befindende Molekularsieb entfernt das anfallende Wasser. Nach beendeter Reaktion wird der
- 30 Kolbeninhalt abgekühlt, mit 2 n Salzsäure versetzt und die Dichlorethanphase abgezogen. Die salzsaure, wäßrige Lösung wird wie unter a) beschrieben aufgearbeitet. Man erhält 3,2 g (44 %) der Titelverbindung.
- 2. 5-n-Butylpyridin-2-carbonsaure-(3-dimethylaminopropyl)-ester 5,0 g 5-n-Butylpyridin-2-carbonsaure werden mit 8,8 g Tetrabutylammoniumhydrogensulfat und 5 g 3-Dimethylaminopropylchlorid-hydrochlorid in einer Mischung von 100 ml 2n Natronlauge und 100 ml Dichlormethan

25



10/82

8 Stunden kräftig bei 30°C gerührt. Anschließend wird die Dichlormethanphase abgetrennt, über Kaliumcarbonat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Das zurückbleibende bräunliche öl wird im Kugelrohr destilliert, wobei die Titelverbindung bei 150°C/0,01 mmHg (1,33 Pa) als leicht gelbliches öl in einer Ausbeute von 2,0 g (29 %) gewonnen wird.

- 3. <u>5-n-Butylpyridin-2-carbonsäure-(3-[4-(2-methoxyphenyl)-piperazi-nyl-1]-propyl)-ester</u>
- 10 1,3 g 5-n-Butylpyridin-2-carbonsäuremethylester und 1,7 g 1-(3-Hydroxypropyl)-4-(2-methoxyphenyl)-piperazin werden bei 140°C unter Zusatz von 100 mg Natrium 16 Stunden gerührt, wobei Methanol langsam abdestilliert wird. Die schwarzbraune Masse wird zur Reinigung an neutralem Kieselgel mit Chloroform/Methanol 98:2 chromatographiert.

 15 Man erhält nach Eindampfen der entsprechenden Fraktionen 0,8 g (27 %) der Titelverbindung als hellbraunes 01.
- 5-Phenylpyridin-2-carbonsäure-(2-dimethylaminoethyl)ester
 0 g 5-Phenylpyridin-2-carbonsäuremethylester werden mit 10 ml 2 Dimethylaminoethanol und ca. 100 mg Natrium 3 Stunden auf 50°C und weitere 2 Stunden auf 100°C erhitzt. Anschließend wird das Reaktionsgemisch im Vakuum eingedampft und der dunkelbraune Rückstand wie im Beispiel 3 beschrieben chromatographiert. Man erhält 0,8 g der Titelverbindung als helles, gelblich braunes öl.
- 5. 5-Phenylpyridin-2-carbonsäure-(3-diethylaminopropyl)-ester
 Aus 5,0 g 5-Phenylpyridin-2-carbonsäuremethylester und 9,3 g 3-Diethylaminopropanol erhält man nach der im Beispiel 1 b beschriebenen Arbeitsweise nach Kugelrohrdestillation bei 200°C/0,15 mmHg (20 Pa)
 30 2,4 g (33 %) der Titelverbindung als bräunliches VI.
 - 6. 5-Phenylpyridin-2-carbonsäure-(2-[4-phenylpiperazinyl-1]ethyl)-ester
 Aus 5,0 g 5-Phenylpyridin-2-carbonsäuremethylester und 13,8 g 1-(2Hydroxyethyl)-4-phenylpiperazin in 25 ml Xylol erhält man nach der in
 Beispiel 3 beschriebenen Arbeitsweise nach chromatographischer Reinigung und Kristallisation aus Petroleumbenzin (Sdp.50-70°C) 0,6 g der
 Titelverbindung vom Schmp. 150°C.



7. 5-n-Butylpyridin-2-carbonsaure-(2-[4-(2-methoxyphenyl)-piperazinyl-1]-ethyl)-amid

a) 4,66 g 5-n-Butylpyridin-2-carbonsaure werden in 50 ml wasserfreiem Tetrahydrofuran mit 5,9 g Dicyclohexylcarbodiimid 1 Stunde 5 bei Raumtemperatur gerührt. Nach Zugabe von 6,71 g 1-(2-Aminoethyl)-4-(2-methoxyphenyl)-piperazin, gelöst in 30 ml Tetrahydrofuran, wird das Reaktionsgemisch noch 1 Stunde bei Raumtemperatur gerührt und dann 1 Stunde am Rückfluß zum Sieden erhitzt. Man läßt abkühlen, dampft die Reaktionslösung im Vakuum ein und nimmt den Rückstand 10 in 2 n Salzsäure auf. Der zurückbleibende Dicyclohexylharnstoff wird abfiltriert und das Filtrat wird 3 mal mit je 100 ml Chloroform extrahiert. Die wäßrige Phase wird abgetrennt, mit Kaliumcarbonat auf pH 8-9 eingestellt und die sich abscheidende Phase mit Chloroform extrahiert. Die vereinigten Extrakte werden über Kalium-15 carbonat sicc. getrocknet und im Vakuum eingedampft. Der Rückstand wird an neutralem Kieselgel mit Chloroform/Methanol 9:1 chromatographiert. Nach Eindampfen der Fraktionen wird das ölige Amid in wenig Aceton aufgenommen, mit 20 ml methanolischer Salzsäure versetzt und im Vakuum vom Lösungsmittel befreit. Nach Trocknung über 20 Kaliumhydroxid bei 90°C im Vakuum erhält man 11,2 g (83 %) der Titelverbindung als Trihydrochlorid vom Schmp. 2180°C. b) 5,0 g 5-n-Butylpyridin-2-carbonsäuremethylester und 12,2 g 1-(2-Aminoethyl)-4-(2-methoxyphenyl)-piperazin werden bei 140°C 2 Stunden gerührt. Nach dem Abkühlen wird das Reaktionsgemisch in Aceton 25 gelöst, mit überschüssiger methanolischer Salzsäure versetzt und eingedampft. Das zurückbleibende Salz wird mehrmals mit Aceton ausgekocht, in Wasser gelöst und 3 mal mit je 30 ml Dichlormethan extrahiert. Die wäßrige Phase wird mit 2 n Natronlauge auf pH 9-10 gebracht und mit Dichlormethan erschöpfend extrahiert. Nach dem Ab-30 ziehen des Lösungsmittels wird der ölige Rückstand im Kugelrohr bei 260°C/0,15 mmHg (20 Pa) destilliert. Man erhält 6,2 g (85 %) der Titelverbindung als nahezu farbloses 01.

8. 5-n-Butylpyridin-2-carbonsäure-(3-diethylaminopropyl)-amid 35 5,0 g 5-n-Butylpyridin-2-carbonsäure werden unter Außenkühlung mit 20 ml Thionylchlorid übergossen und über Nacht stehengelassen. Das Reaktionsgemisch wird im Vakuum eingedampft, der dunkle Rückstand

in Chloroform aufgenommen und zu einer Lösung von 6,7 g 3-Diethylaminopropylamin in 20 ml Chloroform getropft. Die Mischung wird 3 Stunden bei 40°C gerührt und nach dem Abkühlen mit 2 n Natronlauge extrahiert. Die Chloroformphase wird über Kaliumcarbonat getrocknet und eingedampft. Man destilliert den öligen Rückstand im Kugelrohr bei 170°C/0,01 mmHg (1,33 Pa) und erhält 4,2 g (56 %) der Titelverbindung als gelbliches 01.

- 9. 5-n-Butylpyridin-2-carbonsäure-(2-dimethylaminoethyl)-amid
 5,4 g 5-n-Butylpyridin-2-carbonsäure werden mit 3 g Triethylamin in 60 ml Dichlormethan gelöst. Dazu tropft man unter Eiskühlung 3,3 g Chlorkohlensäureethylester, rührt 15 Minuten bei Raumtemperatur und fügt dem Gemisch 3,4 g 2-Dimethylaminoethylamin zu und rührt weitere 30 Minuten bei Raumtemperatur. Anschließend wird die Dichlormethanlösung mit 2 n Salzsäure ausgeschüttelt; die salzsaure Phase wird mit 2 n Natronlauge alkalisiert und erneut mit Dichlormethan extrahiert. Die vereinigten organischen Extrakte werden mit Wasser extrahiert, über Kaliumcarbonat getrocknet und eingeengt. Nach Destillation im Kugelrohr bei 150°C/0,01 mmHg (1,33 Pa) erhält man 4,9 g (66 %) der Titelverbindung als leicht gelbliches VI.
 - 10. 5-Phenylpyridin-2-carbonsäure-(3-[4-(2-methoxyphenyl)-pipera-zinyl-1]-propyl)-amid
- 5,0 g 5-Phenylpyridin-2-carbonsäuremethylester und 10 g 1-(3-Amino-propyl)-4-(2-methoxyphenyl)-piperazin werden bei 140°C 1,5 Stunden gerührt. Nach dem Abkühlen wird das Reaktionsgemisch in wenig Chloroform aufgenommen und durch Chromatographie an neutralem Kieselgel mit Chloroform/Methanol 95:5 gereinigt. Nach dem Eindampfen der entsprechenden Fraktionen wird der Rückstand aus Petroleumbenzin (Sdp. 50-70°C)/Ethylacetat 9:1 kristallisiert. Man erhält 3 g (30 %) der Titelverbindung vom Schmp. 132-134°C.
- 11. 5-Phenylpyridin-2-carbonsäure-(3-dimethylaminopropyl)-amid
 5,0 g 5-Phenylpyridin-2-carbonsäuremethylester werden in 20 ml 3-Dimethylaminopropylamin 3 Stunden bei 70°C gerührt. Man zieht im Vakuum
 alle flüchtigen Anteile ab, nimmt den Rückstand in Chloroform auf und
 chromatographiert an neutralem Kieselgel mit Chloroform/Methanol

- 9: 1. Die entsprechenden Fraktionen werden gesammelt, eingeengt und im Kugelrohr bei 210° C/0,1 mmHg (13,3 Pa) destilliert. Man erhält 3,8 g (57 %) der Titelverbindung als gelbliches 01.
- 5 Nach der in Beispiel 11 beschriebenen Arbeitsweise werden aus entsprechend substituierten Pyridin-2-carbonsäuremethylestern und Aminen die folgenden Pyridin-2-carbonsäureamide erhalten:
- 12. 5-Phenylpyridin-2-carbonsäure-(2-piperidinoethyl)-amid
 10 Aus 5-Phenylpyridin-2-carbonsäuremethylester und 2-Piperidinoethyl-amin. Schmp. 72-76°C; Ausbeute 44 %.
- 13. 5-Phenylpyridin-2-carbonsäure-(2-diethylaminoethyl)-amid
 Aus 5-Phenylpyridin-2-carbonsäuremethylester und 2-Diethylaminoethylamin. Sdp. (Kugelrohr) 190°C/0,1 mmHg (13,3 Pa); Schmp. 47-53°C;
 Ausbeute 20 %.
 - 14. 5-(3,4-Dichlorphenyl)-pyridin-2-carbonsäure-(2-[4-(2-methoxy-phenyl)-piperazinyl-1]-ethyl)-amid
- 20 Aus 5-(3,4-Dichlorphenyl)-pyridin-2-carbonsauremethylester und 2-[4-(2-Methoxyphenyl)-piperazinyl-1]-ethylamin. Schmp. 104^oC; Ausbeute 40 %.
- 15. 5-(4-Chlorphenyl)-pyridin-2-carbonsäure-(3-[4-(2-methoxyphenyl)25 piperazinyl-1]-propyl)-amid
 Aus 5-(4-Chlorphenyl)-pyridin-2-carbonsäuremethylester und 3-[4-(2Methoxyphenyl)-piperazinyl-1]-propylamin . Schmp. 143⁰C; Ausbeute
 83 %.
- 30 16. 5-(4-Chlorphenyl)-pyridin-2-carbonsaure-(3-diethylaminopropyl)amid

 Aus 5-(4-Chlorphenyl)-pyridin-2-carbonsauremethylester und 3-Diethylaminopropylamin. Schmp. 79°C (x 1,5 HCl); Ausbeute 15 %.
- 35 17. 5-Cyclohexylmethylpyridin-2-carbonsäure-(3-[4-(2-methoxyphenyl)-piperazinyl-1]-propyl)-amid

 Aus 5-Cyclohexylmethylpyridin-2-carbonsäuremethylester und 3-[4-(2-Methoxyphenyl)-piperazinyl-1]-propylamin. Schmp. 186°C (x HCl); Aus-

323

beute 82 %.

- 18. <u>5-(3,4-Dimethoxyphenyl)-pyridin-2-carbonsaure-(3-piperidinopro-pyl)-amid</u>
- 5 Aus 5-(3,4-Dimethoxyphenyl)-pyridin-2-carbonsäuremethylester und 3-Piperidinopropylamin. Schmp. 89⁰C; Ausbeute 77 %.
 - 19. 5-Cyclohexylmethylpyridin-2-carbonsäure-(3-[4-(2-ethoxyphenyl)-piperazinyl-1]-propyl)-amid
- 10 Aus 5-Cyclohexylmethylpyridin-2-carbonsäuremethylester und 3-[4-(2-Ethoxyphenyl)-piperazinyl-1]-propylamin. Schmp. 80°C (x HCl x H₂O); Ausbeute 58 %.
- 20. 5-Cyclohexylmethylpyridin-2-carbonsäure-(3-dimethylaminopropyl)amid

 Aus 5-Cyclohexylmethylpyridin-2-carbonsäuremethylester und 3-Dimethylaminopropylamin. Leicht gelbliches 01; Ausbeute 62 %.
- 21. <u>5-Cyclohexylmethylpyridin-2-carbonsäure-(3-piperidinopropyl)-</u>
 20 <u>amid</u>
 Aus 5-Cyclohexylmethylpyridin-2-carbonsäuremethylester und 3-Piperidinopropylamin. Schmp. 77°C; Ausbeute 64 %.
- 22. 5-(3,4-Dimethoxyphenyl)-pyridin-2-carbonsäure-(3-[4-(2-methoxy-phenyl)-piperazinyl-1]-propyl)-amid.

 Aus 6-(3,4-Dimethoxyphenyl)-pyridin-2-carbonsäuremethylester und 3-[4-(2-Methoxyphenyl)-piperazinyl-1]-propylamin. Schmp. 143°C;

 Ausbeute 59 %.
- 30 23. 5-(3,4-Dimethoxyphenyl)-pyridin-2-carbonsäure-(3-dimethylamino-propyl)-amid
 Aus 5-(3,4-Dimethoxyphenyl)-pyridin-2-carbonsäuremethylester und 3-Dimethylaminopropylamin. Schmp. 111^OC; Ausbeute 72 %.
- 24. 5-Cyclohexylmethylpyridin-2-carbonsäure-(3-pyrrolidinopropyl)amid

 Aus 5-Cyclohexylmethylpyridin-2-carbonsäuremethylester und 3-Pyrrolidinopropylamin. Leicht gelbliches 01; Ausbeute 61 %

-25

221 DE

1.0/82

25. <u>5-(3,4-Dimethoxyphenyl)-pyridin-2-carbonsäure-(3-pyrrolidinopro-</u> B 802-66 pyl)-amid

Aus 5-(3,4-Dimethoxyphenyl)-pyridin-2-carbonsauremethylester und 3-Pyrrolidinopropylamin. Schmp. 102-104⁰C; Ausbeute 67 %.

5

Gewerbliche Anwendbarkeit

Die erfindungsgemäßen substituierten Picolinsäuren der allgemeinenformel I besitzen wertvolle Eigenschaften, die sie gewerblich verwertbar machen; insbesondere senken sie anhaltend den Blutdruck, wie aus
Untersuchungen an wachen, genetisch hypertonen Ratten hervorgeht, wobei
sie sich bekannten Picolinsäurederivaten, wie z.B. 5-Butyl-2-pyridincarbonsäure (INN: Fusarsäure) oder 5-Butyl-2-pyridincarbonsäureamid

(INN: Bupicomid) überlegen erweisen.

Die ausgezeichnete Wirksamkeit der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I gestattet ihren Einsatz in der Humanmedizin, wobei als Indikationen insbesondere primäre (essentielle) und sekundare 20 Hypertonien aller Schweregrade in Betracht kommen.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist daher ein Verfahren zur Behandlung von Säugetieren, die an einer der obengenannten Krankheiten erkrankt sind. Das Verfahren ist dadurch gekennzeichnet, daß man dem erkrankten Säugetier eine therapeutisch wirksame und pharmakologisch verträgliche Menge einer oder mehrerer Verbindungen der allgemeinen Formel I verabreicht.

Gegenstand der Erfindung sind außerdem die Verbindungen der Formel I 30 zur Anwendung bei der Behandlung der Hypertonie.

Ebenso umfaßt die Erfindung die Verwendung von Verbindungen der Formel I bei der Herstellung von Arzneimitteln, die zur Bekämpfung der Hypertonie eingesetzt werden.

5 Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Arzneimittel, die eine oder mehrere Verbindungen der allgemeinen Formel I enthalten.

Die Arzneimittel werden nach an sich bekannten, dem Fachmann geläufigen Verfahren hergestellt. Als Arzneimittel werden die erfindungsgemäßen

10 pharmakologisch wirksamen Verbindungen (=Wirkstoffe) entweder als solche, oder vorzugsweise in Kombination mit geeigneten pharmazeutischen Hilfsstoffen in Form von Tabletten, Dragées, Kapseln, Suppositorien, Emulsionen, Suspensionen oder Lösungen eingesetzt.

Welche Hilfsstoffe für die gewünschten Arzneimittelformulierungen geeinet sind, ist dem Fachmann aufgrund seines Fachwissens geläufig. Neben Lösemitteln, Gelbildnern, Salbengrundlagen, Suppositoriengrundlagen, Tabletten-Hilfsstoffen und anderen Wirkstoffträgern können beispielsweise Antioxidantien, Dispergiermittel, Emulgatoren, Entschäumer, Geschmackskorrigentien, 20 Konservierungsmittel, Lösungsvermittler oder Farbstoffe verwendet werden.

Die Wirkstoffe können oral oder parenteral appliziert werden, wobei die orale und die intravenöse Applikation bevorzugt ist. $\boldsymbol{\cdot}$

25 Im allgemeinen hat es sich in der Humanmedizin als vorteilhaft erwiesen, den oder die Wirkstoffe bei oraler Gabe in einer Tagesdosis von etwa 0,01 bis etwa 50, vorzugsweise 0,1 bis 20, insbesondere 0,5 bis 10 mg/kg Körpergewicht, gegebenenfalls in Form mehrerer, vorzugsweise 1 bis 4 Einzelangaben zur Erzielung des gewünschten Ergebnisses zu verabreichen.

30 Bei einer parenteralen, z.B. intravenösen Behandlung können ähnliche Dosierungen zur Anwendung kommen. Bei einschleichender Dosierung wird zu Beginn der Behandlung eine geringere Dosis verabreicht, dann langsam auf eine höhere Dosis übergegangen. Nach Erreichen der gewünschten Blutdrucksenkung wird wieder auf eine niedrigere Dosis zurückgegangen.

Die Festlegung der jeweils erforderlichen optimalen Dosierung und Applikationsart der Wirkstoffe kann durch jeden Fachmann aufgrund seines Fachwissens leicht erfolgen.

- Sollen die erfindungsgemäßen substituierten Picolinsäuren und/oder ihre Säureadditionssalze zur Behandlung der Hypertonie eingesetzt werden, so können die pharmazeutischen Zubereitungen auch einen oder mehrere andere pharmakologisch aktive Bestandteile anderer Arzneimittelgruppen, wie andere Antihypertensiva, β-Rezeptorenblocker, Diuretika, Saluretika,
- Alkaloide, etc., wie Dihydralazin, Propranolol, Labetalol, Mefrusid, Clopamid, Spironolacton, Chlorthalidon, Furosemid, Polythiazid, Hydrochlorothiazid, Reserpin, Dihydroergocristin, Rescinamin, Rauwolfia-Gesamtalkaloide etc. enthalten.
- Die Formulierung der Wirkstoffe kann z.B. auf folgende Weise erfolgen:

 a) Tabletten mit einem Wirkstoffgehalt von 20 mg

 10,81 kg 5-Cyclohexylmethylpyridin-2-carbonsäure-(3-[4-(2-methoxyphenyl)-piperazinyl-1]-propyl)-amid-hydrochlorid, 50,0 g Calciumsulfatdihydrat,

 31,0 kg Maisstärke und 3,0 kg Polyvinylpyrrolidon werden mit 20 l Wasser ber

 20 feuchtet und durch ein Sieb mit 1,25 mm Maschenweite granuliert. Das

 Granulat wird im Wirbelschichttrockner bis zu einer relativen Feuchte
- Granulat wird im Wirbelschichttrockner bis zu einer relativen Feuchte von 50-60 % getrocknet und dann mit 8,0 g Natriumcarboxymethylcellu-lose, 2,0 kg Talkum und 1,0 kg Magnesiumstearat versetzt. Das fertige Granulat wird zu Tabletten å 200 mg und 8 mm Durchmesser verpreßt.
- b) Ampullen mit einem Wirkstoffgehalt von 22,5 mg 1,502 kg 5-(4-Chlorphenyl)-pyridin-2-carbonsäure-(3-diethylaminopropyl)amid-fumarat werden in 80 Liter aqua bidestillata gelöst und mit 4,337 kg Mannit versetzt. Die Lösung wird mit aqua bidestillata auf 100 kg aufgefüllt, über einen Filter sterilfiltriert und in 2-ml-Ampullen abgefüllt.
 - c) 25000 Retard-Kapseln mit einem Wirkstoffgehalt von 30 mg
 8,9 kg 5-(4-Chlorphenyl)-pyridin-2-carbonsäure-(3-[4-(2-methoxyphenyl)piperazinyl-1]-propyl)-amid-hydrochlorid und 3,1 kg Hydroxypropylmethylcellulose werden in einem Gemisch von 16 l 96 %igem Ethanol und 24 l

-27 · 28

10/82

Wasser gelöscht. In diese Lösung wird 1,1 kg Talkum suspendiert. In einem Wirbelschichtgerät werden 16 kg Zuckerpellets mit dieser Wirkstofflösung besprüht. Die erhaltenen Wirkstoffpellets werden im gleichen Gerät mit einer Lösung aus 0,6 kg Ethylcellulose, 0,3 kg

Hydroxypropylmethylcellulose und 0,12 kg Stearinsäure in 14,8 Methylenchlorid und 4,0 1 96 %igem Ethanol besprüht. Nach dem Trocknen der überzogenen Wirkstoffpellets werden diese in Hartgelatinekapseln der Größe 4 abgefüllt.

10

15

20

25

_ 30

- 28 -

10/82

Pharmakologie

Zur Bestimmung der antihypertensiven Wirkung werden die unten aufgeführten Verbindungen in den angegebenen Dosen an vier aufeinander folgenden Tagen an je 6 Ratten (Stamm SHR/N/Ibm/Bm, σ , 250-350 g) mit genetisch bedingtem Hochdruck (RR > 180 mmHg) täglich einmal mittels Schlundsonde verabfolgt.

5 Die Messung des Blutdrucks erfolgt jeweils 2 und 6 Stunden nach Substanzgabe.

Die Blutdruckmessung wird in einer Wärmekammer bei 36°C vorgenommen, um eine bessere Durchblutung der Schwanzarterie zu erreichen. Hierzu werden die Tiere in perforierte Lochblechkäfige verbracht und 20 - 40 Min. nach Beginn der Aufwärmung gemessen. Zur Messung des systolischen arteriellen Drucks wird eine ringförmige Manschette mit aufblasbarer Gummimembran zur Unterbindung der Durchblutung und ein ringförmiger Piezokristallaufnehmer zur Erfassung der Pulswellen auf den Schwanz aufgeschoben. Nach erfolgter Unterbindung des Blutstroms in der Schwanzarterie wird der Manschettendruck kontinuierlich reduziert. Pulssignale und Druckverlauf werden zur Auswertung graphisch aufgezeichnet.

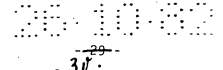
Zur Gewöhnung an den Meßvorgang werden die Tiere vor Substanzprüfung

20 14 Tage traniniert. In der zweiten Trainingswoche werden Blutdruck-Vorwerte
erhoben. Tiergruppen, die Substanz erhalten, werden gegen eine Kontrollgruppe geprüft.

Die Toxizitätsuntersuchungen werden an weiblichen NMRI-Mäusen

25 (Körpergewicht 22 - 26 g) durchgeführt. Die Tiere (5 Tiere pro Dosis)
erhalten Futter und Wasser ad libitum. Verschiedene Dosen der Substanzen
werden oral verabreicht. Die Beobachtungsdauer beträgt 14 Tage. Die

LD₅₀, d.h. die Dosis bei der 50 % der Tiere sterben, wird aus der
Dosiswirkungskurve graphisch ermittelt.



In der anschließenden Tabelle werden die untersuchten Verbindungen durch laufende Nummern gekennzeichnet, die wie folgt zugeordnet sind:

5	lfd. Nr.	Name der Verbindung
	1	5-Butyl-2-pyridincarbonsäure (Fusarsäure)
10	2	5-Butyl-2-pyridincarbonsaureamid (Bupicomid)
	3	5-n-Butylpyridin-2-carbonsäure-(3-dimethylaminopropyl)-ester
	4	5-Phenylpyridin-2-carbonsäure-(3-diethylaminopropyl)-ester
15	5	5-Phenylpyridin-2-carbonsäure-(3-[4-(2-methoxyphenyl)-piperazinyl-1]-propyl)-amid
	6	5-Phenylpyridin-2-carbonsäure-(3-dimethylaminopropyl)-amid
	7	5-Phenylpyridin-2-carbonsäure-(2-diethylaminoethyl)-amid
20	8	5-(4-Chlorphenyl)-pyridin-2-carbonsaure-(3-[4-(2-methoxy-phenyl)-piperazinyl-1]-propyl)-amid
	9.	5-(4-Chlorphenyl)-pyridin-2-carbonsäure-(3-diethylamino-propyl)-amid
25	10	5-Cyclohexylmethylpyridin-2-carbonsaure-(3-[4-(2-methoxy-phenyl)-piperazinyl-1]-propyl)-amid
	11	5-Cyclohexylmethylpyridin-2-carbonsäure-(3-[4-(2-ethoxy-phenyl)-piperazinyl-1]-propyl)-amid
30	12	5-Cyclohexylmethylpyridin-2-carbonsaure-(3-piperidino-propyl)-amid
	,	

5

10/82

Tabelle I gibt für die Vertreter der erfindunggemäßen Verbindungen die prozentuale Senkung des Blutdrucks nach oraler Verabreichung bei der Ratte und die letale Wirkung nach oraler Gabe bei der Maus wieder.

Tabelle I

%-Anderungen des Blutdrucks (BP) an genetisch hypertonen Ratten nach täglich einmaliger p.o.-Applikation an vier aufeinanderfolgenden Tagen (N=6/Dosis) und Toxizität (p.o.;LD₅₀) an Mäusen (N=5/Dosis).

10				50		·				
	lfd. Nr.	Do	sis		ВР		derung		•	LD ₅₀ p.o.
•		(mg/kg)	(uMo1/kg)	1. 2h	Tag 6h	2.Tag 6h	3.Tag 6h	4.7 2h	Tag 6h	(mg/kg)
		6,4	35,7	-4	+3	+3	-6	-1	-3	<u>:</u>
15	1	20,0	111,6	-8	-5	-6	+2	-9	-6	260
		25,6	142,8°	+15	-3	-10	-15	-5	-10	
		20,0	112,2	-5	-10	-6	-4	-5	-7	
	2	20 ,0	112,2	-8	-13	-9	-7	-8	-10	• •
20		18,5	70,0	-10	-9	-16	-19	-13	-15	
	3	9,25	35,0	-2	-3	-9	-10	-9	-10	
		21,9	70 , 0	-8	-6	-5	-8	-7	-7	
	4	10,9	35,0	-8	-4	-4	-8	-12	-8	
25	5	20,0	46,5	-3	-2	-8	-14	-6	-9	
25		10,0	23,2	-4	-10	-10	-13	-13	-12	
		6,4	22,6	-7	-7	-8	-8	8	-9	
	6	25,6	90,3	+1 -	-7	-8	-7	-7	-10	
		20,8	70,0	-5	-9	-7	-10	-6	-7	
30	7	10,4	35,0	- 7 -	-6	-8	-9	-4	-4	
		6,4	13,8	-5	-9	-10	-7	-10		
	8	11,6	25,0	-7	+1	-15	-19	-14	-20	
		25,6	55,1	-6	-9	-9	-9	-6		1000
35		46,5	100,0	-7	+9	-21	-27	-22	-13	
22 I			L		1	L j		[



Fortsetzung Tabelle I:

	lfd. Nr.	Do (mg/kg)	BP (% Anderungen 1.Tag 2.Tag 3.Tag 4.Tag 2h 6h 6h 2h 6h						LD ₅₀ (p.o.) mg/kg	
5	9	6,4 25,6	18,5 74,0	-6 -19	-4 -11	-19 -20	-5 -21	-9 -19	-14 -25	>1000
	10	6,4 25,6	14,2 56,8	-19 -26	-14 -20	-12 -12	-11 -12	-16 -12	-24 -22	1000
10	11	6,4 25,6	13,8 55,1	+2 -7	-1 -9	-14 +3	-10 -15		-10	
	12	6,4 25,6	18,6 74,5	-14 -10	-7 -12	-1 -2	-6 -11	-16 -11	-10 -10	

Die folgende Tabelle II gibt die Therapeutische Wirksamkeit (Th.W.) der in 15 Tabelle I aufgeführten Verbindungen wieder. Die Therapeutische Wirksamkeit ist der Quotient aus maximaler prozentualer Anderung des Blutdrucks BP und der applizierten Dosis (µMol/kg), wobei jeweils der Mittelwert dieses Quotienten für die in Tabelle I angegebenen Dosierungen angegeben wird.

20 <u>Tabelle II</u> Therapeutische Wirksamkeit (Th.W.) errechnet aus der maximalen prozentualen Anderung des Blutdrucks (BP) und der applizierten Dosis.

25	lfd. Nr.		n.W. [🛎	-Anderung BP	X 100]	Δ	. Tag
		2h	74.9 6h	6h	6h	2h	6h
	1	-2,6	0,6	-1,3	-8,5	-4,8	-6,9
	2	-5,6	-10,3	-6,7	-4,5	-5,6	-7,6
30	3	-10,0	-10,7	-24,3	-27,9	-22,1	-25,0
	4	-17,1	-10,0	-9,3	-17,1	-22,1	-16,4
	5	-11,8	-23,7	-30,2	-43,1	-34,5	-35,5
	6	-14.,9	-19,4	-22,1	-21,6	-21,6	-25,4
Į	7 .	-13,6	-15,0	-16,4	-20,0	-10,0	-10,7

Fortsetzung Tabelle II:

- 1	lfd. Nr.	T	h.W.	_ Z-Ander	rung 8P X 100]	
		2h	.Tag 6h	2. Tag 6h	3.Tag 6h	2h	Tag 6h
5	8	-20,5	-17,1	-42,4	-42,5	-40,3	-46,5
1	9	-29,1	-18,3	-64,9	-27,7	-37,2	-54,8
	10	-89.8	-66 , 9	-52,8	-49,3	-66,9	-103,9
	11	0,9	-11,8	-48,0	-49,9	-	-36,2
	12	-44,4	-26,9	-4,1	-23,6	-50,4	-33,6

In der Tabelle III ist der Therapeutische Index mit der Normierung

Th.W. Fusarsäure = 1 für die in Tabelle II angegebenen Tage wiedergegeben. Der 2h- und der 6h-Wert des 1. und 4. Tages wurde hierbei
gemittelt.

Tabelle III

Therapeutischer Index (Th.I.) mit der Normierung Th.W. Fusarsäure = 1.

	lfd. Nr.	Th.I. Fusarsäure = 1						
		1. Tag	2. Tag	3. Tag	4. Tag			
25								
	1	1	1	1	1.			
Ì	Ż	8,0	5,2	0,6	1,1			
	3	10,4	18,7	3,3	4,1			
	4	13,6	7,2	2,0	.3,3			
••	5	- 17,8	23,2	5,1	6,0			
30	6	17,2	17,0	2,5	4,1			
	7	14,4	12,6	2,4	1,8			
	8	18,8	32,6	5,0	7,5			
-	9 .	23,8	49,9	3,3	7,9			
	10	78,4	40,6	5,8	14,7			
35	11	5,4	36,9	5,9	5,2			
	12	35,6	3,2	2,8	7,2			